## JP2002212833

# Title: POLYESTER COMBINED FILAMENT YARN

## Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an inexpensive polyester combined filament yarn having excellent thermal stability, good operating efficiency, and excellent safety. SOLUTION: This polyester combined filament yarn is obtained by carrying out polymerization using a catalyst containing aluminum and/or its compound and a phenolic compound or a phosphorus compound.

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-212833

(P2002-212833A)

(43)公開日 平成14年7月31日(2002.7.31)

(51) Int.Cl.7		戲別記号	FΙ			ý-73-h*(	多考)
D01F	6/62	306	D01F (	6/62	306E	4 / 0	29
C 0 8 G	63/84		C08G 6	3/84		4 L 0	3 5
D 0 2 G	1/18		D02G	1/18		4 L 0	3 6
	3/04		:	3/04			
			宋蘭立審	未請求	請求項の数33	OL (全	25 頁)
(21)出廢番号	}	特顧2001-8207(P2001-8207)	(71) 出願人				
					<b>資株式会社</b>		
(22) 出顧日		平成13年1月16日(2001.1.16)			大阪市北区堂島河	2丁目2番	88号
			(72)発明者				
					化区堂岛浜二丁目	2番8号	東洋紡
					会社本社内		
			(72)発明者		_		
				大阪市場	化区堂岛灰二丁目	12番8号	東洋紡
				<b>植株式</b> 9	会社本社内		
			(72)発明者	中嶋	孝宏		
				<b>滋賀県</b>	大津市堅川二丁目	11番1号	東洋紡
				<b>樹株式</b>	会社総合研究所内	3	
						最終	頁に続く

## (54) 【発明の名称】 ポリエステル混構糸

## (57)【要約】

【課題】安価で熱安定性に優れ操業性が良好であり安全 性に優れたポリエステル混繊糸を提供する。

【解決手段】アルミニウム及び/又はその化合物と、フェノール系化合物もしくはリン化合物を含有する触媒を 用いて重合されたポリエステル混繊糸。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】アルミニウム及び/又はその化合物と、フェノール系化合物を含有する触媒を用いて重合されたポリエステル繊維を少なくとも一部に有してなることを特徴とするポリエステル混繊糸。

【請求項2】アルミニウム及び/又はその化合物と、リン化合物を含有する触媒を用いて重合されたポリエステル繊維を少なくとも一部に有してなることを特徴とするポリエステル混繊糸。

【請求項3】触媒としてさらにリン化合物を含有する触媒を用いることを特徴とする請求項1に記載のポリエステルからなるポリエステル混繊糸。

【請求項4】リン化合物が、ホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスフィン酸系化合物、ホスフィン系化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上の化合物であることを特徴とする請求項2または3に記載のポリエステル混繊糸。

【請求項5】リン化合物が、一種または二種以上のホスホン酸系化合物である請求項2~4のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項6】リン化合物が、芳香環構造を有する化合物であることを特徴とする請求項2~5のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項7】リン化合物が、下記一般式(1)~(3)で表される化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上である請求項2~6のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【化1】

12(=0) $13^{1}(0$  $12^{2}(0$  $13^{3})$ 

【化2】

 $1^{2}(=0)R^{1}R^{4}(0R^{2})$ 

【化3】

## P(=0)R¹R⁵R6

(式(1)~(3)中、 $R^1$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。 $R^2$ 、 $R^3$ はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を含む炭素数1~50の炭化水素基を含む炭素数1~50の炭化水素を含む炭素数1~50の炭化水素を含む

【請求項8】式(1)~(3)中のR<sup>1</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup> が芳香環構造を有する基である請求項7に記載のポリエステル混繊糸。

【請求項9】リン化合物が、フェノール部を同一分子内

に有することを特徴とする請求項2~8に記載のポリエステル混繊糸。

【請求項10】フェノール部を同一分子内に有するリン化合物が、下記一般式(4)~(6)で表される化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上である請求項9に記載のポリエステル混繊糸。

【化4】

 $(=0)R^{1}(OR^{2})(OR^{3})$ 

【化5】

 $P(=0)R^{1}R^{4}(0R^{2})$ 

【化6】

## $P(=0)R^{1}R^{5}R^{6}$

(式(4)~(6)中、R<sup>1</sup>はフェノール部を含む炭素数 1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基または アルコキシル基またはアミノ基およびフェノール部を含む炭素数 1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>,R<sup>5</sup>,R<sup>6</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数 1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数 1~50の炭化水素基を表す。R<sup>2</sup>,R<sup>3</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数 1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数 1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数 1~50の炭化水素基と表す。ただし、炭化水素基は分岐構造や脂環構造や芳香環構造を含んでいてもよい。R<sup>2</sup>とR<sup>4</sup>の末端どうしは結合していてもよい。)

【請求項11】リン化合物が、リンの金属塩化合物の少なくとも一種であることを特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項12】リンの金属塩化合物の金属部分が、Li, Na、K、Be、Mg、Sr、Ba、Mn、Ni、Cu、Znから選択されることを特徴とする請求項11 に記載のポリエステル混繊糸。

【請求項13】リンの金属塩化合物が、下記一般式 (7)で表される化合物から選択される少なくとも一種 である請求項11または12に記載のポリエステル混縷

【化7】

$$\left(\begin{array}{c}
O \\
R^{1}-(CH_{2})_{n}-P - O \\
O R^{2}
\end{array}\right)_{1} M (; R^{3}O)_{m}$$

(式(7)中、RIは水素、炭素数1~50の炭化水素 基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。 R2は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基

を表す。R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、 水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭 素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、m は0または1以上の整数を表し、1+mは4以下である。M は(l+m)価の金属カチオンを表す。nは1以上の整数を表 す。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含 んでいてもよい。)

【請求項14】一般式(7)で表されるリン化合物が下 記一般式(8)で表される化合物から選択される少なく とも一種である請求項13に記載のポリエステル混繊 糸。

(式(8)中、R1は水素、炭素数1~50の炭化水素 基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基また はアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。 R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基ま たはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~ 50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、mは0また は1以上の整数を表し、1+mは4以下である。Mは(1+m) 価の金属カチオンを表す。炭化水素基は脂環構造や分岐 構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項15】リン化合物が、下記一般式(9)で表さ れる化合物から選択される少なくとも一種であることを 特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエス テル混繊糸。

【化9】

(式(9)中、R1、R2はそれぞれ独立に水素、炭素数 1~30の炭化水素基を表す。R3は、水素、炭素数1 ~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含 む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R4は、水素、 炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシ ル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素 基を表す。1は1以上の整数、mは0または1以上の整数 を表し、1+mは4以下である。Mは(1+m)価の金属カチオ ンを表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基は脂環 構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項16】一般式(9)で表されるリン化合物が下 記一般式(10)で表される化合物から選択される少な くとも一種である請求項15に記載のポリエステル混繊 糸。

【化10】

$$\begin{pmatrix}
0 & 0 & 0 \\
HO & -CH_2 - P & -O & 0 \\
OC_2H_5 & 0 & 0
\end{pmatrix}$$

(式(10)中、Mn+はn価の金属カチオンを表す。n は1,2,3または4を表す。)

【請求項17】リン化合物のアルミニウム塩を含有して なる触媒を用いて重合されたポリエステル混繊糸。

【請求項18】リン化合物のアルミニウム塩が、下記一 般式 (11) で表される化合物から選択される少なくと も一種である請求項17に記載のポリエステル混繊糸。 【化11】

$$\begin{pmatrix} O \\ I \\ R^{1} - (CH_{2})_{n} - P - O^{-} \\ OR^{2} \end{pmatrix}_{1} Al^{3+} (R^{3}O^{-})_{m}$$

(式(11)中、R1は水素、炭素数1~50の炭化水 素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基ま たはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表 す。R<sup>2</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸 基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水 素基を表す。R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素 基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含 む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整 数、mは0または1以上の整数を表し、1+mは3である。n は1以上の整数を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐構 造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項19】下記一般式(12)で表される化合物か ら選択される少なくとも1種を含有してなる触媒を用い て重合されたポリエステル混繊糸。

【化12】

$$\begin{pmatrix} R^{1} & 0 & 0 \\ HO & & II & O \\ R^{2} & & CCH_{2})_{ii} - P & O^{-} \\ R^{3} & & CR^{3} \end{pmatrix}_{1} AI^{3+} (R^{4}O^{-})_{ii}$$

(式(12)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。R<sup>3</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。Iは1以上の整数、mld0または1以上の整数を表し、I+mld3である。nは1以上の整数を表す。

炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んで いてもよい。)

【請求項20】一般式(12)で表されるリン化合物が下記一般式(13)で表される化合物から選択される少なくとも一種である請求項19に記載のポリエステル混 繊糸。

【化13】

(式(13)中、R³は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R⁴は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、nは0または1以上の整数を表し、1+nは3である。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項21】リン化合物が、P-0H結合を少なくとも一つ有するリン化合物から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項22】リン化合物が、下記一般式(14)で表される化合物から選択される少なくとも一種である請求項21に記載のポリエステル混繊糸。

【化14】

(式(14)中、R<sup>1</sup>は水素、炭素数1~50の炭化水 素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基ま たはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表 す。R<sup>2</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸 基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水 素基を表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基は脂 環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。) 【請求項23】リン化合物が、下記一般式(15)で表 されるリン化合物から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【化15】

$$\begin{array}{c} R^1 \\ \downarrow \downarrow \\ \downarrow \downarrow \\ R^2 \end{array} - (CH_2)_n - \begin{array}{c} O \\ \parallel \\ \downarrow \\ O; R^3 \end{array}$$

(式(15)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。R<sup>3</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項24】一般式(15)で表されるリン化合物が下記一般式(16)で表される化合物から選択される少なくとも一種である請求項23に記載のボリエステル混 継糸。

【化16】

(式(16)中、R3は、水素、炭素数1~50の炭化 水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~ 50の炭化水素基を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐 構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項25】リン化合物が、下記一般式(17)で表されるリン化合物から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

## 【化17】

# $R^{1}$ -CH<sub>2</sub>-P(=0) (OR<sup>2</sup>) (OR<sup>8</sup>)

(式(17)中、R1は炭素数1~49の炭化水素基、または水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~49の炭化水素基を表し、R2,R3はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項26】リン化合物が、下記一般式(18)で表されるリン化合物から選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

## 【化18】

(式(18)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項27】一般式(18)で表されるリン化合物が下記一般式(19)で表される化合物から選択される少なくとも一種である請求項26に記載のポリエステル混 繊糸。

## 【化19】

(式(19)中、R³、R⁴はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

【請求項28】リン化合物が下記化学式(20)もしく

は(21)であることを特徴とする請求項2~10のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

## 【化20】

## 【化21】

$$\begin{pmatrix}
0 & 0 & 0 \\
HO & CH_2 - 0 & 0 \\
OC_2H_8 & 0
\end{pmatrix}$$
Ca<sup>2</sup>

【請求項29】重合触媒としてアンチモン化合物をアンチモン原子としてポリエステルに対して50ppm以下の量が添加されてなることを特徴とする請求項1~28のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項30】重合触媒としてゲルマニウム化合物をゲルマニウム原子としてポリエステルに対して20ppm以下の量が添加されてなることを特徴とする請求項1~28のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項31】 固有粘度が0.4dl/g~1.2d 1/gであることを特徴とする請求項1~30のいずれ か記載のポリエステル混繊糸。

【請求項32】 ポリエステル混繊糸が、異収縮混繊糸であることを特徴とする請求項1~31のいずれかに記載のポリエステル混繊糸。

【請求項33】 ポリエステル異収縮混繊糸が、自己伸 長糸を一部に含むことを特徴とする請求項32に記載の ポリエステル混繊糸。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリエステル重合触媒およびこれを用いて製造されたポリエステル繊維に関するものであり、さらに詳しくは、ゲルマニウム、アンチモン化合物を触媒主成分として用いない新規のポリエステル重合触媒、およびこれを用いて製造されたポリエステル混繊糸に関するものである。

## [0002]

【従来の技術】ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリブチレンテレフタレート(PBT)、ポリエチレンナフタレート(PBT)、ポリエチレンナフタレート(PEN)等に代表されるポリエステルは、機械的特性、及び化学的特性に優れており、それぞれのポリエステルの特性に応じて、例えば衣料用や産業資材用の繊維に使用されている。代表的なポリエステルである芳香族ジカルボン酸とアルキレングリコールを主構成成分とするポリエステルは、例えばポリエチレンテレフタレート(PET)の場合には、テレフタル酸

もしくはテレフタル酸ジメチルとエチレングリコールとのエステル化もしくはエステル交換によってビス(2-ヒドロキシエチル)テレフタレートを製造し、これを高温、真空下で触媒を用いて重縮合する重縮合法等により、工業的に製造されている。従来から、このようなポリエステルの重縮合時に用いられるポリエステル重合触媒としては、三酸化アンチモンが広く用いられている。三酸化アンチモンは、安価で、かつ優れた触媒活性をもつ触媒であるが、これを主成分、即ち、実用的な重合速度が発揮される程度の添加量にて使用すると、重縮合時に金属アンチモンが析出するため、ポリエステルに黒ずみや異物が発生するという問題点を有している。このような経緯で、アンチモンを全く含まないポリエステルが望まれている。

【0003】なおポリエステル中の上記の異物は特に繊 維用として用いられる場合、製糸時において次のような 問題を起こす。金属アンチモンの析出は、紡糸時にスピ ンパック内の圧力上昇をもたらすため、スピンパックの 交換周期が短くなり、コストアップの要因となる。また 紡糸口金の汚れを引き起こし、糸斑や糸切れが発生し易 くなる。さらに、該異物が繊維中に混入すると、延伸時 の糸切れや強度低下の原因となる。従って、ポリエステ ル繊維の製造においては、主に操業性の観点から、異物 の発生のないポリエステル重合触媒が求められる。上記 の問題を解決する方法として、触媒として三酸化アンチ モンを用いて、かつPETの黒ずみや異物の発生を抑制 する試みが行われている。例えば、特許第266650 2号においては、重縮合触媒として三酸化アンチモンと ビスマスおよびセレンの化合物を用いることで、PET 中の黒色異物の生成を抑制している。また、特開平9-291141号においては、重縮合触媒としてナトリウ ムおよび鉄の酸化物を含有する三酸化アンチモンを用い ると、金属アンチモンの析出が抑制されることを述べて いる。ところが、これらの重縮合触媒では、結局ポリエ ステル中のアンチモンの含有量を低減するという目的は 達成できない。

【0004】また、特開平10-36495号公報には、三酸化アンチモン、リン酸およびスルホン酸化合物を使用した透明性に優れたボリエステルの連続製造法が開示されている。しかしながら、このような方法で得られたボリエステルは熱安定性が悪く、得られた中空成形品のアセトアルデヒド含量が高くなるという問題を有している。三酸化アンチモン等のアンチモン系触媒に代わる重縮合触媒の検討も行われており、テトラアルコキシチタネートに代表されるチタン化合物やスズ化合物がすでに提案されているが、これらを用いて製造されたボリエステルは溶融成形時に熱劣化を受けやすく、またポリエステルが著しく着色するという問題点を有する。このような、チタン化合物を重縮合触媒として用いたときの

問題点を克服する試みとして、例えば、特開昭55-1 16722号では、テトラアルコキシチタネートをコバ ルト塩およびカルシウム塩と同時に用いる方法が提案さ れている。また、特開平8-73581号によると、重 縮合触媒としてテトラアルコキシチタネートをコバルト 化合物と同時に用い、かつ蛍光増白剤を用いる方法が提 案されている。ところが、これらの技術では、テトラア ルコキシチタネートを重縮合触媒として用いたときのP ETの着色は低減されるものの、PETの熱分解を効果 的に抑制することは達成されていない。チタン化合物を 触媒として用いて重合したポリエステルの溶融成形時の 熱劣化を抑制する他の試みとして、例えば、特開平10 -259296号では、チタン化合物を触媒としてポリ エステルを重合した後にリン系化合物を添加する方法が 開示されている。しかし、重合後のポリマーに添加剤を 効果的に混ぜ込むことは技術的に困難であるばかりでな く、コストアップにもつながり実用化されていないのが 現状である。

【0005】アルミニウム化合物は一般に触媒活性に劣 ることが知られている。アルミニウム化合物の中でも、 アルミニウムのキレート化合物は他のアルミニウム化合 物に比べて重縮合触媒として高い触媒活性を有すること が報告されているが、上述のアンチモン化合物やチタン 化合物と比べると十分な触媒活性を有しているとは言え ず、しかもアルミニウム化合物を触媒として用いて長時 間を要して重合したポリエステルは熱安定性に劣るとい う問題点があった。アルミニウム化合物にアルカリ金属 化合物を添加して十分な触媒活性を有するポリエステル 重合触媒とする技術も公知である。かかる公知の触媒を 使用すると熱安定性に優れたポリエステルが得られる が、このアルカリ金属化合物を併用した触媒は、実用的 な触媒活性を得ようとするとそれらの添加量が多く必要 であり、その結果、得られたポリエステル重合体中のア ルカリ金属化合物に起因して、少なくとも以下のいずれ かの問題を生じる。

【0006】1)異物量が多くなり、繊維用途に使用したときには製糸性や糸物性が低下する。

- 2) ポリエステル重合体の耐加水分解性が低下し、また 異物発生により透明性が低下する。
- 3) ポリエステル重合体の色調の不良、即ち重合体が黄色く着色する現象が発生し、繊維用途に使用したときに、得られた繊維の色調が悪化するという問題が発生する。
- 4)溶融紡糸する際のフィルター圧が異物の目詰まりに よって上昇し、生産性が低下する。

アンチモン化合物以外で優れた触媒活性を有しかつ上記の問題を有しないボリエステルを与える触媒としては、 ゲルマニウム化合物がすでに実用化されているが、この 触媒は非常に高価であるという問題点や、重合中に反応 系から外へ留出しやすいため反応系の触媒濃度が変化し 重合の制御が困難になるという課題を有しており、触媒 主成分として使用することには問題がある。また、ポリ エステルの溶融成形時の熱劣化を抑制する方法として、 ポリエステルから触媒を除去する方法も挙げられる。ポ リエステルから触媒を除去する方法としては、例えば特 開平10-251394号公報には、酸性物質の存在下 にポリエステル樹脂と超臨界流体である抽出剤とを接触 させる方法が開示されている。しかし、このような超臨 界流体を用いる方法は技術的に困難である上に製品のコ ストアップにもつながるので好ましくない。以上のよう な経緯で、アンチモンおよびゲルマニウム以外の金属成 分を触媒の主たる金属成分とする重合触媒であり、触媒 活性に優れ、かつ溶融成形時に熱劣化をほとんど起こさ ない(a)熱安定性、(b)熱酸化安定性、(c)耐加 水分解性の少なくともいずれかに優れ、しかも異物量が 少なくて透明性に優れたポリエステル繊維を提供する重 合触媒が望まれている。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、アンチモン 化合物以外の新規なポリエステル重合触媒を用いて製造 されたポリエステル重合体を溶融紡糸し得られたポリエ ステル繊維を提供するものである。また、本発明は、ア ンチモン化合物又はゲルマニウム化合物を触媒主成分と して含まず、アルミニウムを主たる金属成分とし、触媒 活性に優れ、かつ触媒の失活もしくは除去をすることな しに、溶融紡糸時の熱劣化が効果的に抑制されて熱安定 性に優れ、異物発生が少なく、さらには色調も優れたポ リエステル重合体を用いて溶融紡糸して得られたポリエ ステル繊維を提供する。

## [8000]

【課題を解決するための手段】本発明の筆者らは、アル ミニウム化合物を触媒として用いて重合したポリエステ ルの熱安定性を向上する目的で重合時に各種酸化防止剤 や安定剤の添加効果を検討したところ、アルミニウム化 合物にフェノール系化合物、リン化合物又はフェノール 部を同一分子内に有するリン化合物を組み合わせること によって、ポリエステルの熱安定性が向上するととも に、もともと触媒活性に劣るアルミニウム化合物が重縮 合触媒として十分な活性をもつようになることを見いだ し本発明に到達した。本発明の重縮合触媒を用いると、 アンチモン化合物を用いない品質に優れたポリエステル

繊維を得ることができる。 【0009】すなわち、本発明は上記課題の解決法とし

て、アルミニウム化合物と、リン化合物またはフェノー ル系化合物、特にフェノール部を同一分子内に有するリ ン化合物とからなるポリエステル重合触媒を用いて製造 されたポリエステル重合体からなるポリエステル繊維及 びポリエステル繊維の製造方法を提供する。

#### [0010]

【発明の実施の形態】本発明は、アンチモン化合物以外

の新規の重縮合触媒、およびこれを用いて製造されたポ リエステル重合体からなるポリエステル繊維を提供する ものである。本発明の重縮合触媒は、アルミニウム化合 物と、リン化合物またはフェノール系化合物、特にフェ ノール部を同一分子内に有するリン化合物とからなるポ リエステル重合触媒である。

【0011】本発明の重縮合触媒を構成するアルミニウ ムないしアルミニウム化合物としては、金属アルミニウ ムのほか、公知のアルミニウム化合物は限定なく使用で きる。

【0012】アルミニウム化合物としては、具体的に は、ギ酸アルミニウム、酢酸アルミニウム、塩基性酢酸 アルミニウム、プロピオン酸アルミニウム、蓚酸アルミ ニウム、アクリル酸アルミニウム、ラウリン酸アルミニ ウム、ステアリン酸アルミニウム、安息香酸アルミニウ ム、トリクロロ酢酸アルミニウム、乳酸アルミニウム、 クエン酸アルミニウム、サリチル酸アルミニウムなどの カルボン酸塩、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウ ム、水酸化塩化アルミニウム、炭酸アルミニウム、リン 酸アルミニウム、ホスホン酸アルミニウムなどの無機酸 塩、アルミニウムメトキサイド、アルミニウムエトキサ イド、アルミニウムn-プロポキサイド、アルミニウムis o-プロポキサイド、アルミニウムn-ブトキサイド、アル ミニウムt-ブトキサイドなどアルミニウムアルコキサ イド、アルミニウムアセチルアセトネート、アルミニウ ムアセチルアセテート、アルミニウムエチルアセトアセ テート、アルミニウムエチルアセトアセテートジiso-プ ロポキサイドなどのアルミニウムキレート化合物、トリ メチルアルミニウム、トリエチルアルミニウムなどの有 機アルミニウム化合物およびこれらの部分加水分解物、 酸化アルミニウムなどが挙げられる。これらのうちカル ボン酸塩、無機酸塩およびキレート化合物が好ましく、 これらの中でもさらに酢酸アルミニウム、塩化アルミニ ウム、水酸化アルミニウム、水酸化塩化アルミニウムお よびアルミニウムアセチルアセトネートがとくに好まし 11

【0013】本発明のアルミニウムないしアルミニウム 化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカ ルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構 成ユニットのモル数に対して0.001~0.05モル %が好ましく、さらに好ましくは、0.005~0.0 2モル%である。使用量が0.001モル%未満である と触媒活性が十分に発揮されない場合があり、使用量が 0.05モル%以上になると、熱安定性や熱酸化安定性 の低下、アルミニウムに起因する異物の発生や着色の増 加が問題になる場合が発生する。この様にアルミニウム 成分の添加量が少なくても本発明の重合触媒は十分な触 媒活性を示す点に大きな特徴を有する。その結果熱安定 性や熱酸化安定性が優れ、アルミニウムに起因する異物 や着色が低減される。

【0014】本発明の重縮合触媒を構成するフェノール 系化合物としては、フェノール構造を有する化合物であ れば特に限定はされないが、例えば、2,6-ジ-tert-ブチ ル-4-メチルフェノール、2,6-ジ-tert-ブチル-4-エチル フェノール、2,6-ジシクロヘキシル-4-メチルフェノー ル、2,6-ジイソプロピル-4-エチルフェノール、2,6-ジー tert-アミル-4-メチルフェノール、2,6-ジ-tert-オクチ ル-4-n-プロピルフェノール、2,6-ジシクロヘキシル-4n-オクチルフェノール、2-イソプロピル-4-メチル-6-te rt-ブチルフェノール、2-tert-ブチル-2-エチル-6-tert -オクチルフェノール、2-イソブチル-4-エチル-6-tert-ヘキシルフェノール、2-シクロヘキシル-4-n-ブチル-6-イソプロピルフェノール、1,1,1-トリス(4-ヒドロキシ フェニル)エタン、1,1,3-トリス(2-メチル-4-ヒドロキ シ-5-tert-ブチルフェニル) ブタン、トリエチレングリ コールービス [3- (3-tert-ブチル-5-メチル-4-ヒドロ キシフェニル)プロピオネート]、1,6-ヘキサンジオー ルービス [3- (3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェ ニル)プロピオネート]、2,2-チオジエチレンビス[3-(3,5-ジ-tert-ブチル-4,4-ヒドロキシフェニル) プロ ピオネート]、N,N'-ヘキサメチレンビス(3,5-ジ-tert -ブチル-4-ヒドロキシ-ヒドロシンナミド)、1,3,5-ト リス (2,6-ジメチル-3-ヒドロキシ-4-tert-ブチルベン ジル) イソシアヌレート、1,3,5-トリス(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート、1, 3.5-トリス[(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェ ニル)プロピオニルオキシエチル]イソシアヌレート、 トリス (4-tert-ブチルー2,6-ジメチル-3-ヒドロキシ ベンジル) イソシアヌレート、2,4-ビス(n-オクチル チオ) -6- (4-ヒドロキシ-3,5-ジ-tert-ブチルアニリ **ノ) -1,3,5-トリアジン、テトラキス [メチレン (3,5-**ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ) ヒドロシンナメート] メタン、ビス[(3,3-ビス(3-tert-ブチル-4-ヒドロキ シフェニル) ブチリックアシッド) グリコールエステ ル、N,N'-ビス[3-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ フェニル) プロピオニル] ヒドラジン、2,2'-オギザミ ドビス [エチル-3-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ フェニル) プロピオネート]、ビス [2-tert-ブチル-4-メチル-6- (3-tert-ブチル-5-メチル-2-ヒドロキシベ ンジル)フェニル]テレフタレート、1,3,5トリメチル -2,4,6-トリス (3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシベン ジル) ベンゼン、3,9-ビス [1,1-ジメチル2- {β- (3-t ert-ブチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル) プロピオ ニルオキシ} エチル]-2,4,8,10-テトラオキサスピロ [5,5] ウンデカン、2,2-ビス [4-(2-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシシンナモイルオキシ))エトキシ フェニル] プロパン、β- (3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒド ロキシフェニル) プロピオン酸アルキルエステル、テト ラキス-[メチル-3-(3',5'-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキ シフェニル)プロピオネート]メタン、オクタデシル-3(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオ ネート、1.1.3-トリス(2-メチル-4-ヒドロキシ-5-tert-ブチルフェニル)ブタン、チオジエチレンービス(3-(3,5 -ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネー ト]、エチレンビス (オキシエチレン) ビス[3-(5-tert-ブチル-4-ヒドロキシ-m-トリル)プロピオネート]、ヘキ サメチレンビス[3-(3.5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ フェニル)プロピオネート、トリエチレングリコールービ ス-[-3-(3'-tert-ブチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニ ル)]プロピオネート、1,1,3-トリス〔2-メチル-4-〔3-(3, 5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル オキシ]-5-tert-ブチルフェニル]ブタンなどを挙げるこ とができる。これらは、同時に二種以上を併用すること もできる。これらのうち、1,3,5-トリメチル-2,4,6-ト リス (3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシベンジル) ベ ンゼン、テトラキス-[メチル-3-(3',5'-ジ-tert-ブチル -4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]メタン、チオ ジエチレンービス[3-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキ シフェニル)プロピオネート]が好ましい。

【0015】これらのフェノール系化合物をポリエステルの重合時に添加することによってアルミニウム化合物の触媒活性が向上するとともに、重合したポリエステルの熱安定性も向上する。

【0016】本発明のフェノール系化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して5×10・7~0.01モルが好ましく、更に好ましくは1×10・6~0.005モルである。本発明では、フェノール系化合物にさらにリン化合物をともに用いても良い。【0017】本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては特に限定はされないが、ホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスホン酸系化合物、一種または一種以上の化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。これらの中でも、一種または二種以上のホ

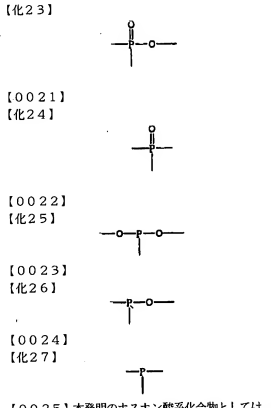
【0018】本発明で言うホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスフィン酸系化合物、ホスフィン系化合物とは、それぞれ下記式(22)~(27)で表される構造を有する化合物のことを言う。

スホン酸系化合物を用いると触媒活性の向上効果がとく

【0019】 【化22】

に大きく好ましい。

[0020]



【0025】本発明のホスホン酸系化合物としては、例 えば、メチルホスホン酸ジメチル、メチルホスホン酸ジ フェニル、フェニルホスホン酸ジメチル、フェニルホス ホン酸ジエチル、フェニルホスホン酸ジフェニル、ベン ジルホスホン酸ジメチル、ベンジルホスホン酸ジエチル などが挙げられる。本発明のホスフィン酸系化合物とし ては、例えば、ジフェニルホスフィン酸、ジフェニルホ スフィン酸メチル、ジフェニルホスフィン酸フェニル、 フェニルホスフィン酸、フェニルホスフィン酸メチル、 フェニルホスフィン酸フェニルなどが挙げられる。本発 明のホスフィンオキサイド系化合物としては、例えば、 ジフェニルホスフィンオキサイド、メチルジフェニルホ スフィンオキサイド、トリフェニルホスフィンオキサイ ドなどが挙げられる。ホスフィン酸系化合物、ホスフィ ンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホス フィン酸系化合物、ホスフィン系化合物の中では、本発 明のリン化合物としては、下記式(28)~(33)で 表される化合物を用いることが好ましい。

[0026] 【化28】

【0027】 【化29】

【0028】 【化30】

【0029】 【化31】

[0030]

【化32】

【0031】 【化33】

## $[(CH_3)(CH_2)_7]_3P$

【0032】上記したリン化合物の中でも、芳香環構造を有する化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0033】また、本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては、下記一般式(34)~(36)で表される化合物を用いると特に触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

[0034]

【化34】

 $P(=0)R^{1}(0R^{2})(0R^{3})$ 

【0035】 【化35】

 $P(=0)R^{1}R^{4}(0R^{2})$ 

[0036] [化36]

## $2(=0)R^{1}R^{5}R^{6}$

【0037】(式(34)~(36)中、R<sup>1</sup>、R<sup>4</sup>、R 5、R<sup>6</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。ただし、炭化水素基はシクロヘキシル等の脂環構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0038】本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては、上記式 (34)  $\sim$  (36) 中、 $R^1$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ が芳香環構造を有する基である化合物がとくに好ましい。

【0039】本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては、例えば、メチルホスホン酸ジメチル、メチルホスホン酸ジフェニル、フェニルホスホン酸ジメチル、フェニルホスホン酸ジエチル、フェニルホスホン酸ジエチル、ベンジルホスホン酸ジメチル、ベンジルホスホン酸ジエチル、ジフェニルホスフィン酸、ジフェニルホスフィン酸、フェニルホスフィン酸、フェニルホスフィン酸フェニル、ジフェニルホスフィン酸フェニル、ジフェニルホスフィン酸フェニルホスフィンな子サイド、メチルジフェニルホスフィンオキサイド、メチルジフェニルホスフィンオキサイド、メチルジフェニルホスフィンオキサイド、トリフェニルホスフィンオキサイド、トリフェニルホスフィンオキサイド、トリフェニルホスフィンオキサイド、ベンジルホスホン酸ジエチルがとくに好ましい。

【0040】本発明のリン化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して $5\times10^{-7}\sim0.01$ モルが好ましく、更に好ましくは $1\times10^{-6}\sim0.005$ モルである。

【0041】本発明の重縮合触媒を構成するフェノール部を同一分子内に有するリン化合物としては、フェノール構造を有するリン化合物であれば特に限定はされないが、フェノール部を同一分子内に有する、ホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンを発系化合物、亜ホスフィンを発系化合物、亜ホスフィンを発系化合物、亜ホスフィンを発系化合物、亜ホスフィンを発系化合物、カスフィン系化合物を有いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。これらの中でも、一種または二種以上のフェノール部を同一分子内に有するホスホン酸系化合物を用いると触媒活性の向上効果がとくに大きくノール部を同一分子内に有するホスホン酸系化とい。また、本発明の重縮合触媒を構成するフェノール部を同一分子内に有するリン化合物としては、下記一般式(37)~(39)で表される化合物を用いると特に触媒活性が向上するため好ましい。

【0042】 【化37】

 $(2)^{1}(0R^{2})(0R^{3})$ 

【0043】 【化38】

 $P(=0)R^{1}R^{4}(0R^{2})$ 

【0044】 【化39】

## P(=0)R1R5R6

【0045】(式(37)~(39)中、R<sup>1</sup>はフェノール部を含む炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基などの置換基およびフェノール部を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>,R<sup>5</sup>,R<sup>6</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基などの置換基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>2</sup>,R<sup>3</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基などの置換基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。ただし、炭化水素基は分岐構造やシクロヘキシル等の脂環構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。R<sup>2</sup>とR<sup>4</sup>の末端どうしは結合していてもよい。)

【0046】本発明のフェノール部を同一分子内に有す るリン化合物としては、例えば、pーヒドロキシフェニ ルホスホン酸、pーヒドロキシフェニルホスホン酸ジメ チル、p-ヒドロキシフェニルホスホン酸ジエチル、p ーヒドロキシフェニルホスホン酸ジフェニル、ビス (p ーヒドロキシフェニル)ホスフィン酸、ビス(pーヒド ロキシフェニル) ホスフィン酸メチル、ビス (p-ヒド ロキシフェニル) ホスフィン酸フェニル、p-ヒドロキ シフェニルフェニルホスフィン酸、p-ヒドロキシフェ ニルフェニルホスフィン酸メチル、p-ヒドロキシフェ ニルフェニルホスフィン酸フェニル、p-ヒドロキシフ ェニルホスフィン酸、p-ヒドロキシフェニルホスフィ ン酸メチル、p-ヒドロキシフェニルホスフィン酸フェ ニル、ビス (p-ヒドロキシフェニル) ホスフィンオキ サイド、トリス (p-ヒドロキシフェニル) ホスフィン オキサイド、ビス (p-ヒドロキシフェニル) メチルホ スフィンオキサイド、および下記式(40)~(43) で表される化合物などが挙げられる。これらのうちで、 下記式(42)で表される化合物およびp-ヒドロキシ フェニルホスホン酸ジメチルがとくに好ましい。

[0047]

【化40】

[0048]

【化41】

[0049]

【化42】

[0050]

【化43】

上記の式(42)にて示される化合物としては、SANKO-220(三光株式会社製)があり、使用可能である。

【0051】これらのフェノール部を同一分子内に有するリン化合物をポリエステルの重合時に添加することによってアルミニウム化合物の触媒活性が向上するとともに、重合したポリエステルの熱安定性も向上する。

【0052】本発明のフェノール部を同一分子内に有するリン化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して5×10<sup>-7</sup>~0.01モルが好ましく、更に好ましくは1×10<sup>-6</sup>~0.005モルである。本発明では、リン化合物としてリンの金属塩化合物を用いることが好ましい。本発明の重合触媒を構成する好ましいリン化合物であるリンの金属塩化合物とは、リン化合物の金属塩であれば特に限定はされないが、ホスホン酸系化合物の金属塩を用いると触媒活性の向上効果

が大きく好ましい。リン化合物の金属塩としては、モノ 金属塩、ジ金属塩、トリ金属塩などが含まれる。

【0053】また、上記したリン化合物の中でも、金属塩の金属部分が、Li、Na、K、Be、Mg、Sr、Ba、Mn、Ni、Cu、Znから選択されたものを用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。これらのうち、Li、Na、Mgがとくに好ましい。

【0054】本発明の重合触媒を構成するリンの金属塩化合物としては、下記一般式(44)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0055】

【化44】

$$\begin{pmatrix} R^{1}-(CH_{2})_{n}-P-O'\\ OR^{2} \end{pmatrix} M (R^{3}O')_{m}$$

【0056】(式(44)中、R1は水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R2は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、mは0または1以上の整数を表し、1+mは4以下である。Mは(1+m)価の金属カチオンを表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

上記のR1としては、例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、9ーアンスリル、4ービフェニル、2ービフェニルなどが挙げられる。上記のR2としては例えば、水素、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、nーブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、長鎖の脂肪族基、フェニル基、ナフチル基、置換されたフェニル基やナフチル基、一CH2CH2OHで表される基などが挙げられる。R3Oとしては例えば、水酸化物イオン、アルコラートイオン、アセテートイオンやアセチルアセトンイオンなどが挙げられる。【0057】上記一般式(44)で表される化合物の中でも、下記一般式(45)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いることが好ましい。

[0058]

【化45】

$$\begin{pmatrix}
0 & 0 & 0 \\
R^{1} - CH_{2} - P - O & 0 \\
0 & 0 & 0 \\
0 & 0 & 0
\end{pmatrix} M (R^{3}O)_{m}$$

【0059】(式(45)中、R1は水素、炭素数1~ 50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアル コキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化 水素基を表す。R3は、水素、炭素数1~50の炭化水 素基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを 含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の 整数、mは0または1以上の整数を表し、1+mは4以下で ある。Mは(1+m)価の金属カチオンを表す。炭化水素基 はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルや ナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。) 上記のR<sup>1</sup>としては、例えば、フェニル、1ーナフチ ル、2ーナフチル、9ーアンスリル、4ーピフェニル、 2-ビフェニルなどが挙げられる。R3O-としては例え ば、水酸化物イオン、アルコラートイオン、アセテート イオンやアセチルアセトンイオンなどが挙げられる。上 記したリン化合物の中でも、芳香環構造を有する化合物 を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0060】上記式 (45)の中でも、Mが、Li, Na、K、Be 、Mg、Sr 、Ba 、Mn 、Ni 、Cu 、Znから選択されたものを用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。これらのうち、Li 、Na 、Mgがとくに好ましい。

【0061】本発明のリンの金属塩化合物としては、リ チウム [ (1-ナフチル) メチルホスホン酸エチル] 、 ナトリウム [ (1-ナフチル) メチルホスホン酸エチ ル]、マグネシウムビス [ (1ーナフチル) メチルホス ホン酸エチル]、カリウム [(2-ナフチル)メチルホ スホン酸エチル]、マグネシウムビス [(2-ナフチ ル) メチルホスホン酸エチル]、リチウム [ベンジルホ スホン酸エチル]、ナトリウム [ベンジルホスホン酸エ チル]、マグネシウムビス [ベンジルホスホン酸エチ ル]、ベリリウムビス[ベンジルホスホン酸エチル]、 ストロンチウムビス [ベンジルホスホン酸エチル]、マ ンガンビス [ベンジルホスホン酸エチル]、ベンジルホ スホン酸ナトリウム、マグネシウムビス [ベンジルホス ホン酸]、ナトリウム [ (9-アンスリル) メチルホス ホン酸エチル]、マグネシウムビス [(9-アンスリ ル) メチルホスホン酸エチル]、ナトリウム [4-ヒド ロキシベンジルホスホン酸エチル]、マグネシウムビス [4-ヒドロキシベンジルホスホン酸エチル]、ナトリ ウム [4-クロロベンジルホスホン酸フェニル]、マグ ネシウムビス [4-クロロベンジルホスホン酸エチ ル]、ナトリウム [4-アミノベンジルホスホン酸メチ ル]、マグネシウムビス[4-アミノベンジルホスホン 酸メチル]、フェニルホスホン酸ナトリウム、マグネシウムビス [フェニルホスホン酸エチル]、亜鉛ビス [フェニルホスホン酸エチル] などが挙げられる。これらの中で、リチウム [ (1ーナフチル) メチルホスホン酸エチル]、ナトリウム [ (1ーナフチル) メチルホスホン酸エチル]、マグネシウムビス [ (1ーナフチル) メチルホスホン酸エチル]、リチウム [ベンジルホスホン酸エチル]、マグネシウムビス [ベンジルホスホン酸エチル]、マグネシウムビス [ベンジルホスホン酸エチル]、ベンジルホスホン酸ナトリウム、マグネシウムビス [ベンジルホスホン酸] がとくに好ましい。

【0062】本発明の重合触媒を構成する別の好ましい リン化合物であるリンの金属塩化合物は、下記一般式 (46)で表される化合物から選択される少なくとも一 種からなるものである。

[0063]

【化46】

【0064】((式(46)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。R<sup>3</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基を数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>O<sup>-</sup>としては例えば、水酸化物イオン、アルコラートイオン、アセテートイオンやアセチルアセトンイオンなどが挙げられる。lは1以上の整数、mは0または1以上の整数を表し、l+mは4以下である。Mは(l+m)価の金属カチオンを表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0065】これらの中でも、下記一般式(47)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いることが好ましい。

[0066]

【化47】

【0067】(式(47)中、M<sup>n+</sup>はn価の金属カチオンを表す。nは1,2,3または4を表す。)

【0068】上記式(46)または(47)の中でも、Mが、Li, Na、K、Be、Mg、Sr、Ba、Mn、Ni、Cu、Znから選択されたものを用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。これらのうち、Li、Na、Mgがとくに好ましい。

【0069】本発明の特定のリンの金属塩化合物として は、リチウム [3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシ ベンジルホスホン酸エチル]、ナトリウム [3,5-ジーt ertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチ ル]、ナトリウム [3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロ キシベンジルホスホン酸]、カリウム [3,5-ジ-tert -ブチル-4-ヒドロキシベンジルホスホン酸エチ ル】、マグネシウムビス [3,5-ジーtertーブチルー4-ヒドロキシベンジルホスホン酸エチル〕、マグネシウム ビス「3.5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシベンジル ホスホン酸]、ベリリウムビス[3,5-ジーtert-ブチ ルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸メチル]、スト ロンチウムビス [3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキ シベンジルホスホン酸エチル]、バリウムビス[3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシベンジルホスホン酸 フェニル]、マンガンピス[3,5-ジーtert-ブチルー4 - ヒドロキシベンジルホスホン酸エチル]、ニッケルビ ス「3.5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシベンジルホ スホン酸エチル]、銅ビス[3,5-ジ-tert-ブチル-4 - ヒドロキシベンジルホスホン酸エチル]、亜鉛ビス [3,5-ジ-tert-ブチルー4-ヒドロキシベンジルホス ホン酸エチル〕などが挙げられる。これらの中で、リチ ウム [3,5-ジーtert-ブチルー4-ヒドロキシベンジル ホスホン酸エチル]、ナトリウム [3,5-ジーtertーブ チル-4-ヒドロキシベンジルホスホン酸エチル]、マ グネシウムビス.[3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキ

【0070】本発明の別の実施形態は、リン化合物のアルミニウム塩から選択される少なくとも一種を含むことを特徴とするポリエステル重合触媒である。リン化合物のアルミニウム塩に他のアルミニウム化合物やリン化合物やフェノール系化合物などを組み合わせて使用しても良い。本発明の重合触媒を構成する好ましい成分であるリン化合物のアルミニウム塩とは、アルミニウム部を有するリン化合物であれば特に限定はされないが、ホスホン酸系化合物のアルミニウム塩を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。リン化合物のアルミニウム塩としては、モノアルミニウム塩、ジアルミニウム塩、トリアルミニウム塩などが含まれる。

シベンジルホスホン酸エチル]がとくに好ましい。

【0071】上記したリン化合物のアルミニウム塩の中でも、芳香環構造を有する化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0072】本発明の重合触媒を構成するリン化合物の

アルミニウム塩としては、下記一般式(48)で表され る化合物から選択される少なくとも一種を用いると触媒 活性の向上効果が大きく好ましい。

[0073] 【化48】

$$\left( R^{1} - (CH_{2})_{n} - P - O \\
OR^{2} \right)_{1} AI^{3+} (R^{3}O)_{m}$$

【0074】((式(48)中、R1は水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R2は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素基を表す。R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素基を表す。Rは1以上の整数、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、叫は0または1以上の整数を表し、1+回は3である。nは1以上の整数を表す。炭化水素基はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0075】上記の $R^1$ としては、例えば、フェニル、 1—ナフチル、2—ナフチル、9—アンスリル、4—ビフェニル、2—ビフェニルなどが挙げられる。上記の $R^2$ としては例えば、水素、メチル基、エチル基、プロピル基、10円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円といる。 11円には、11円

【0076】本発明のリン化合物のアルミニウム塩とし ては、(1-ナフチル)メチルホスホン酸エチルのアル ミニウム塩、(1-ナフチル)メチルホスホン酸のアル ミニウム塩、(2-ナフチル)メチルホスホン酸エチル のアルミニウム塩、ベンジルホスホン酸エチルのアルミ ニウム塩、ベンジルホスホン酸のアルミニウム塩、(9 -アンスリル) メチルホスホン酸エチルのアルミニウム 塩、4-ヒドロキシベンジルホスホン酸エチルのアルミ ニウム塩、2-メチルベンジルホスホン酸エチルのアル ミニウム塩、4-クロロベンジルホスホン酸フェニルの アルミニウム塩、4-アミノベンジルホスホン酸メチル のアルミニウム塩、4-メトキシベンジルホスホン酸工 チルのアルミニウム塩、フェニルホスホン酸エチルのア ルミニウム塩などが挙げられる。これらの中で、(1-ナフチル)メチルホスホン酸エチルのアルミニウム塩、 ベンジルホスホン酸エチルのアルミニウム塩がとくに好 ましい。

【0077】本発明の別の実施形態は、下記一般式(49)で表されるリン化合物のアルミニウム塩から選択される少なくとも一種からなるポリエステル重合触媒である。リン化合物のアルミニウム塩に、他のアルミニウム化合物やリン化合物やフェノール系化合物などを組み合

わせて使用しても良い。本発明の重合触媒を構成する別の好ましいリン化合物のアルミニウム塩とは、下記一般式(49)で表される化合物から選択される少なくとも一種からなるもののことを言う。

[0078]

【化49】

【0079】((式(49)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。R<sup>3</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R<sup>4</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、nは0または1以上の整数を表し、1+nは3である。nは1以上

の整数を表す。炭化水素基はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0080】これらの中でも、下記一般式(50)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いることが好ましい。

[0081]

【化50】

【0082】(式(50)中、R³は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。R⁴は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基またはカルボニルを含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。1は1以上の整数、mは0または1以上の整数を表し、1+mは3である。炭化水素基はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0084】本発明のリン化合物のアルミニウム塩としては、3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチルのアルミニウム塩、3,5-ジーtert-ブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸メチルのア

ルミニウム塩、3,5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸イソプロピルのアルミニウム塩、3,5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸フェニルのアルミニウム塩、3,5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸のアルミニウム塩などが挙げられる。これらの中で、3,5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチルのアルミニウム塩、3,5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチルのアルミニウム塩、3,5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸メチルのアルミニウム塩がとくに好ましい

【0085】本発明では、リン化合物としてP-OH結合を少なくとも一つ有するリン化合物を用いることが好ましい。本発明の重合触媒を構成する好ましいリン化合物であるP-OH結合を少なくとも一つ有するリン化合物であれば特に限定はされない。これらのリン化合物の中でも、P-OH結合を少なくとも一つ有するホスホン酸系化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0086】上記したリン化合物の中でも、芳香環構造を有する化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0087】本発明の重合触媒を構成するP-OH結合を少

なくとも一つ有するリン化合物としては、下記一般式 (51)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。 【0088】

【化51】

(式(51)中、R1は水素、炭素数1~50の炭化水 素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基ま たはアミノ基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表 す。R2は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸 基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水 素基を表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基はシ キロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフ チル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

上記の $R^1$ としては、例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、9-アンスリル、4-ビフェニル、2-ビフェニルなどが挙げられる。上記の $R^2$ としては例えば、水素、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、ter t-ブチル基、長鎖の脂肪族基、フェニル基、ナフチル基、置換されたフェニル基やナフチル基、 $-CH_2CH_2$ OHで表される基などが挙げられる。

【0089】上記したリン化合物の中でも、芳香環構造を有する化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

【0090】本発明のP-OH結合を少なくとも一つ有するリン化合物としては、(1-ナフチル)メチルホスホン酸エチル、(1-ナフチル)メチルホスホン酸、

(2ーナフチル)メチルホスホン酸エチル、ベンジルホスホン酸エチル、ベンジルホスホン酸、(9ーアンスリル)メチルホスホン酸エチル、4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチル、2ーメチルベンジルホスホン酸エチル、4ークロロベンジルホスホン酸フェニル、4ーアミノベンジルホスホン酸メチル、4ーメトキシベンジルホスホン酸エチルなどが挙げられる。これらの中で、(1ーナフチル)メチルホスホン酸エチル、ベンジルホスホン酸エチルがとくに好ましい。

【0091】また本発明で用いられる好ましいリン化合物としては、P-OH結合を少なくとも一つ有する特定のリン化合物が挙げられる。本発明の重合触媒を構成する好ましいリン化合物であるP-OH結合を少なくとも一つ有する特定のリン化合物とは、下記一般式(52)で表される化合物から選択される少なくとも一種の化合物のことを言う。

【化52】

$$HO \xrightarrow{\mathbb{R}^1} -(CH_2)_n - P - OH$$

$$\mathbb{R}^2 \longrightarrow \mathbb{R}^3$$

【0092】((式(52)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。R<sup>3</sup>は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。nは1以上の整数を表す。炭化水素基はシキロへキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0093】これらの中でも、下記一般式 (53)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いることが好ましい。

[0094]

【化53】

【0095】(式(53)中、R3は、水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。炭化水素基はシキロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0097】本発明のP-OH結合を少なくとも一つ有する特定のリン化合物としては、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチル、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸メチル、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸イソプロピル、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸フェニル、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸オクタデシル、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸などが挙げられる。これらの中で、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸エチル、3,5-ジーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸メチルがとくに好ましい。

【0098】好ましいリン化合物としては、化学式(54)であらわされるリン化合物が挙げられる。

【化54】

# $R^1-CH_2-P(=0) (OR^2) (OR^3)$

(式(54)中、R<sup>1</sup>は炭素数1~49の炭化水素基、または水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数1~49の炭化水素基を表し、R<sup>2</sup>,R<sup>3</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。炭化水素基は脂環構造や分岐構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

また、更に好ましくは、化学式(54)中の $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ の 少なくとも一つが芳香環構造を含む化合物である。

【0099】本発明に使用するリン化合物の具体例を以下に示す。

【0100】 【化55】

【0101】 【化56】

【0102】 【化57】

【0103】 【化58】

$$CH_2 - P - OC_2H_5$$

$$OC_2H_5$$

【0104】 【化59】

$$CH_{2}-P-OC_{2}H_{5}$$
 $OC_{2}H_{5}$ 

【0105】 【化60】

【0106】また、本発明に用いるリン化合物は、分子量が大きいものの方が重合時に留去されにくいため効果が大きく好ましい。

【0107】本発明の重縮合触媒使用する事が望ましい 別のリン化合物は、下記一般式(61)で表される化合 物から選ばれる少なくとも一種のリン化合物である。

[0108]

【化61】

$$R^{1}$$
  $CH_{2}$   $CH_{2}$   $CH_{3}$   $CH_{4}$   $CH_{2}$   $CH_{3}$   $CH_{4}$   $CH_{3}$   $CH_{4}$   $CH_{5}$   $CH$ 

【0109】(上記式(61)中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>はそれぞれ 独立に水素、炭素数1~30の炭化水素基を表す。 R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50の炭化 水素基、水酸基またはアルコキシル基を含む炭素数1~

50の炭化水素基を表す。nは1以上の整数を表す。炭 化水素基はシクロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0110】上記一般式(61)の中でも、下記一般式(62)で表される化合物から選択される少なくとも一種を用いると触媒活性の向上効果が高く好ましい。

【0111】 【化62】

【0112】(上記式(62)中、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>はそれぞれ 独立に水素、炭素数1~50の炭化水素基、水酸基また はアルコキシル基を含む炭素数1~50の炭化水素基を表す。炭化水素基はシクロヘキシル等の脂環構造や分岐構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

【0113】上記の $R^3$ 、 $R^4$ としては例えば、水素、メチル基、ブチル基等の短鎖の脂肪族基、オクタデシル等の長鎖の脂肪族基、フェニル基、ナフチル基、置換されたフェニル基やナフチル基等の芳香族基、 $-CH_2CH_2$ OHで表される基などが挙げられる。

【0114】本発明の特定のリン化合物としては、3.5 ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸ジイソプロピル、3.5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸ジーnーブチル、3.5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸ジオクタデシル、3.5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸ジフェニルなどが挙げられる。これらの中で、3.5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸ジオクタデシル、3.5ージーtertーブチルー4ーヒドロキシベンジルホスホン酸ジフェニルがとくに好ましい。

【0115】本発明の重縮合触媒使用する事が望ましい 別のリン化合物は、化学式(63)、(化64)で表される化合物から選ばれる少なくとも一種のリン化合物である。

【化63】

【0116】 【化64】

$$\begin{pmatrix}
0 \\
HO \longrightarrow CH_2 \longrightarrow P \longrightarrow Ce^{24}$$

$$Ce^{24}$$

【0117】本発明のリン化合物を併用することにより、ポリエステル重合触媒中のアルミニウムとしての添加量が少量でも十分な触媒効果を発揮する触媒が得られる。

【0118】本発明のリン化合物の使用量としては、得られるポリエステルのポリカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して0.0001~0.1モル%が好ましく、0.005~0.05モル%であることがさらに好ましい。リン化合物の添加量が0.0001モル%未満の場合には添加効果が発揮されない場合があり、0.1モル%を超えて添加すると逆にポリエステル重合触媒としての触媒活性が低下する場合があり、その低下の傾向は、アルミニウムの使

用量等により変化する。

【0119】リン化合物を使用せず、アルミニウム化合物を主たる触媒成分とする技術であって、アルミニウム化合物の使用量を低減し、さらにコバルト化合物を添加してアルミニウム化合物を主触媒とした場合の熱安定性の低下による着色を防止する技術があるが、コバルト化合物を十分な触媒活性を有する程度に添加するとやはり熱安定性が低下する。従って、この技術では両者を両立することは困難である。

【0120】本発明によれば、上述の特定の化学構造を有するリン化合物の使用により、熱安定性の低下、異物発生等の問題を起こさず、しかも金属含有成分のアルミニウムとしての添加量が少量でも十分な触媒効果を有する重合触媒が得られ、この重合触媒を使用することによりポリエステル繊維の溶融成形時の熱安定性が改善される。本発明のリン化合物に代えてリン酸やトリメチルリン酸等のリン酸エステルを添加しても添加効果が見られず、実用的でない。また、本発明のリン化合物を本発明の添加量の範囲で従来のアンチモン化合物、チタン化合物、スズ化合物、ゲルマニウム化合物等の金属含有ポリエステル重合触媒と組み合わせて使用しても、溶融重合反応を促進する効果は認められない。

【0121】上述の触媒は、アルカリ金属、アルカリ土類金属、もしくはこれらの化合物を含有していないものであることが好ましい。また一方で、本発明においてアルミニウムもしくはその化合物に加えて少量のアルカリ金属、アルカリ土類金属並びにその化合物から選択される少なくとも1種を第2金属含有成分として共存させることが好ましい態様である。かかる第2金属含有成分を触媒系に共存させることは、ジエチレングリコールの生成を抑制する効果に加えて触媒活性を高め、従って反応速度をより高めた触媒成分が得られ、生産性向上に有効である。

【0122】アルミニウム化合物にアルカリ金属化合物 又はアルカリ土類金属化合物を添加して十分な触媒活性 を有する触媒とする技術は公知である。かかる公知の触 媒を使用すると熱安定性に優れたポリエステルが得られ るが、アルカリ金属化合物又はアルカリ土類金属化合物 を併用した公知の触媒は、実用的な触媒活性を得ようと するとそれらの添加量が多く必要であり、アルカリ金属 化合物を使用したときはそれに起因する異物量が多くな り、繊維の製糸性や糸物性が低下する。またアルカリ土 類金属化合物を併用した場合には、実用的な活性を得よ うとすると得られたポリエステルの熱安定性、熱酸化安 定性が低下し、加熱による着色が大きく、異物の発生量 も多くなる。アルカリ金属、アルカリ土類金属並びにそ の化合物を添加する場合、その使用量M(モル%)は、 ポリエステルを構成する全ポリカルボン酸ユニットのモ ル数に対して、1×10-6以上0.1モル%未満である ことが好ましく、より好ましくは5×10-6~0.05 モル%であり、特に好ましくは、1×10-5~0.01 モル%である。アルカリ金属、アルカリ土類金属の添加 量が少量であるため、熱安定性低下、異物の発生、着色 等の問題を発生させることなく、反応速度を高めること が可能である。また、耐加水分解性の低下等の問題を発 生させることなく、反応速度を高めることが可能であ る。アルカリ金属、アルカリ土類金属並びにその化合物 の使用量Mが0.1モル%以上になると熱安定性の低 下、異物発生や着色の増加、耐加水分解性の低下等が製 品加工上問題となる場合が発生する。Mが1×10-6モ ル%未満では、添加してもその効果が明確ではない。 【0123】本発明においてアルミニウムもしくはその 化合物に加えて使用することが好ましい第2金属含有成 分を構成するアルカリ金属、アルカリ土類金属として は、Li, Na, K, Rb, Cs, Be, Mg, Ca, Sr. Baから選択される少なくとも1種であることが 好ましく、アルカリ金属ないしその化合物の使用がより 好ましい。アルカリ金属ないしその化合物を使用する場 合、特にLi, Na, Kの使用が好ましい。アルカリ金 属やアルカリ土類金属の化合物としては、例えば、これ ら金属のギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、蓚酸などの 飽和脂肪族カルボン酸塩、アクリル酸、メタクリル酸な どの不飽和脂肪族カルボン酸塩、安息香酸などの芳香族 カルボン酸塩、トリクロロ酢酸などのハロゲン含有カル ボン酸塩、乳酸、クエン酸、サリチル酸などのヒドロキ シカルボン酸塩、炭酸、硫酸、硝酸、リン酸、ホスホン 酸、炭酸水素、リン酸水素、硫化水素、亜硫酸、チオ硫 酸、塩酸、臭化水素酸、塩素酸、臭素酸などの無機酸 塩、1-プロパンスルホン酸、1-ペンタンスルホン 酸、ナフタレンスルホン酸などの有機スルホン酸塩、ラ ウリル硫酸などの有機硫酸塩、メトキシ、エトキシ、n ープロポキシ、iso-プロポキシ、n-ブトキシ、t ert-ブトキシなどのアルコキサイド、アセチルアセ トネートなどとのキレート化合物、水素化物、酸化物、 水酸化物などが挙げられる。これらのアルカリ金属、ア ルカリ土類金属またはそれらの化合物のうち、水酸化物 等のアルカリ性の強いものを用いる場合、これらはエチ レングリコール等のジオールもしくはアルコール等の有 機溶媒に溶解しにくい傾向があるため、水溶液で重合系 に添加しなければならず重合工程上問題となる場合が有 る。さらに、水酸化物等のアルカリ性の強いものを用い た場合、重合時にポリエステルが加水分解等の副反応を 受け易くなるとともに、重合したポリエステルは着色し 易くなる傾向があり、耐加水分解性も低下する傾向があ る。従って、本発明のアルカリ金属またはそれらの化合 物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物とし て好適なものは、アルカリ金属あるいはアルカリ土類金 属の飽和脂肪族カルボン酸塩、不飽和脂肪族カルボン酸 塩、芳香族カルボン塩、ハロゲン含有カルボン酸塩、ヒ

モル%であり、さらに好ましくは1×10<sup>-5</sup>~0.03

ドロキシカルボン酸塩、硫酸、硝酸、リン酸、ホスホン酸、リン酸水素、硫化水素、亜硫酸、チオ硫酸、塩酸、臭化水素酸、塩素酸、臭素酸から選ばれる無機酸塩、有機スルホン酸塩、有機硫酸塩、キレート化合物、および酸化物である。これらの中でもさらに、取り扱い易さや入手のし易さ等の観点から、アルカリ金属あるいはアルカリ土類金属の飽和脂肪族カルボン酸塩、特に酢酸塩の使用が好ましい。

【0124】本発明に使用するポリエステルは熱安定性パラメータ(TS)が下記式(1)を満たすことが好ましい。

#### (1) TS < 0.30

ただし、TSは固有粘度([IV]i)が約0.65 d I/gのPET1gをガラス試験管に入れ130℃で12時間真空乾燥した後、非流通窒素雰囲気下で300℃にて2時間溶融状態に維持した後の固有粘度([IV]f)から、次式により計算される数値である。非流通窒素雰囲気とは、流通しない窒素雰囲気を意味し、例えば、レジンチップを入れたガラス試験管を真空ラインに接続し、減圧と窒素封入を5回以上繰り返した後に100Torrとなるように窒素を封入して封管した状態である。

TS=0. 245 { [IV]  $f^{-1.47}$  - [IV]  $i^{-1.47}$  }

TSは、0.25以下であることがより好ましく、0.20以下であることが特に好ましい。また、本発明に使用するポリエステルは、熱酸化安定性パラメータ(TOS)が下記式(2)を満たすことが好ましい。

### (2) TOS<0. 10

上記式中、TOSは溶融重合したIVが約0.65d0 ℃で12時間真空乾燥したもの0.3gをガラス試験管 に入れ70℃で12時間1/gのPETレジンチップを 冷凍粉砕して20メッシュ以下の粉末として13真空乾 燥した後、シリカゲルで乾燥した空気下で230℃、1 5分間加熱した後のIVから、下記計算式を用いて求め られる。

TOS=0. 245 { [IV] f 1  $^{1.47}$  - [IV] i  $^{-1.47}$  }

[IV] i および[IV] f 1 はそれぞれ加熱試験前と加熱試験後のIV(d I/g)を指す。シリカゲルで乾燥した空気下で加熱する方法としては、例えば、シリカゲルを入れた乾燥管をガラス試験管上部に接続し、乾燥した空気下で加熱する方法が例示できる。TOSは、より好ましくは0.09以下、さらに好ましくは0.08以下である。また、本発明に使用するポリエステルは、耐加水分解性パラメータ(HS)が下記式(3)を満たすことをが好ましい。

#### (3) HS<0.10

(HSは溶融重合して得られる固有粘度が約0.65d1/g(試験前: [IV] i )のPETのチップを冷

凍粉砕して20メッシュ以下の粉末として130℃で12時間真空乾燥した後、その1gを純水100mlと共にビーカーに入れ、密閉系にして130℃に加熱、加圧した条件下に6時間撹拌した後の固有粘度([IV]f2)から、次式により計算される数値である。

 $HS=0.245 \{ [IV] f 2^{-1.47} - [IV] i -1.47 \}$ 

HSの測定に使用するビーカーは、酸やアルカリの溶出のないものを使用する。具体的にはステンレスビーカー、石英ビーカーの使用が好ましい。HSは0.09以下であることがより好ましく、0.085以下であることが特に好ましい。また、本発明に使用するポリエステルは、ポリエステルの溶液へ一ズ値(Haze)が下記式(4)を満たすことが好ましい。

## (4) Haze < 3.0(%)

上記式中、Hazeは溶融重合した固有粘度が約0.6 5d1/gのポリエチレンテレフタレート (PET) レ ジンチップをp-クロロフェノール/1,1,2,2-テトラクロロエタンの3/1混合溶媒(重量比)に溶解 して8g/100mlの溶液とし、ヘーズメータを用い て測定した値を示す。Hazeの測定は、セル長1cm のセルを使用し、上記溶液を充填して測定した。Haz eは、より好ましくは2.O以下、さらに好ましくは 1. O以下である。本発明において、TS、TOS、H S、Hazeを測定するために使用するPETレジンチ ップは、溶融重合後、溶融状態からの急冷によって作製 されたものを使用する。これらの測定に用いるレジンチ ップの形状としては、例えば、長さ約3 mm、直径約2 mmのシリンダー形状のレジンチップを使用する。また カラー測定を行なう場合は、レジンチップは、溶融重合 工程を経た後、溶融状態からの急冷によって作製された 実質的に非晶のものを使用する。実質的に非晶のレジン チップを得る方法としては、例えば、溶融重合後反応系 からポリマーを取り出す際に、反応系の吐出口からポリ マーを吐出させた直後に冷水にて急冷し、その後十分な 時間冷水中で保持した後チップ状にカットして得る方法 などが例示できる。このようにして得られたレジンチッ プは外観上、結晶化による白化は認められず透明なもの が得られる。このようにして得られたレジンチップは、 約一昼夜室温にて沪紙等の上で風乾した後、カラー測定 に使用される。上述の操作の後も、レジンチップは外観 上、結晶化による白化は認められず透明なままである。 なお、カラー測定用のレジンチップには二酸化チタン等 の外観に影響を及ぼす添加剤は一切使用しない。カラー 測定用に用いるレジンチップの形状としては、例えば、 長さ約3mm、直径約2mmのシリンダー形状のレジン チップを使用する。本発明のポリエステル繊維には、さ らに、コバルト化合物をコバルト原子としてポリエステ ルに対して 10 p p m未満の量で添加する事が好ましい 態様である。

【0125】コバルト化合物はそれ自体ある程度の重合活性を有していることは知られているが、前述のように十分な触媒効果を発揮する程度に添加すると得られるポリエステル繊維の明るさの低下や熱安定性の低下が起こる。本発明によれば得られるポリエステル繊維は、色調並びに熱安定性が良好であるが、コバルト化合物を上記のような少量で添加による触媒効果が明確でないような添加量にて添加することにより、得られるポリエステル繊維の明るさの低下を起こすことなく着色をさらに効果的に消去できる。なお本発明におけるコバルト化合物は、着色の消去が目的であり、添加時期は重合のどの段階であってもよく、重合反応終了後であってもかまわない。

【0126】コバルト化合物としては特に限定はないが、具体的には例えば、酢酸コバルト、硝酸コバルト、塩化コバルト、コバルトアセチルアセトネート、ナフテン酸コバルトおよびそれらの水和物等が挙げられる。その中でも特に酢酸コバルト四水塩が好ましい。

【0127】コバルト化合物の添加量は、最終的に得ら れるポリマーに対してアルミニウム原子とコバルト原子 の合計が50ppm以下かつ、コバルト原子は10pp m未満となることが好ましい。より好ましくはアルミニ ウム原子とコバルト原子の合計が40ppm以下かつ、 コバルト原子は8ppm以下、さらに好ましくはアルミ ニウム原子とコバルト原子の合計が25ppm以下か つ、コバルト原子は5ppm以下である。ポリエステル の熱安定性の点から、アルミニウム原子とコバルト原子 の合計が50ppmより少ないこと、コバルト原子が1 Oppm以下であることが好ましい。また、十分な触媒 活性を有するためには、アルミニウム原子とコバルト原 子の合計量が0.01ppmより多いことが好ましい。 【0128】本発明におけるポリエステル繊維の製造に 用いられるポリエステル重合体は、触媒として本発明の ポリエステル重合触媒を用いる点以外は従来公知の工程 を備えた方法で行うことができる。例えば、PETを製 造する場合は、テレフタル酸とエチレングリコールとの エステル化後、重縮合する方法、もしくは、テレフタル 酸ジメチルなどのテレフタル酸のアルキルエステルとエ チレングリコールとのエステル交換反応を行った後、重 縮合する方法のいずれの方法でも行うことができる。ま た、重合の装置は、回分式であっても、連続式であって もよい。

【0129】本発明の触媒は、重合反応のみならずエステル化反応およびエステル交換反応にも触媒活性を有する。例えば、テレフタル酸ジメチルなどのジカルボン酸のアルキルエステルとエチレングリコールなどのグリコールとのエステル交換反応による重合は、通常チタン化合物や亜鉛化合物などのエステル交換触媒の存在下で行われるが、これらの触媒に代えて、もしくはこれらの触媒に共存させて本発明の触媒を用いることもできる。ま

た、本発明の触媒は、溶融重合のみならず固相重合や溶液重合においても触媒活性を有しており、いずれの方法によってもポリエステル繊維を製造に適したポリエステル重合体を製造することが可能である。また本発明のポリエステル繊維は常法の溶融紡糸法により製造することが可能であり、紡糸・延伸を2ステップで行う方法及び1ステップで行う方法が採用できる。さらに、捲縮付与、熱セットやカット工程を備えたステーブルの製造方法など公知の繊維製造方法がすべて適用できるものである。

【0130】本発明の重合触媒は、重合反応の任意の段階で反応系に添加することができる。例えばエステル化反応もしくはエステル交換反応の開始前および反応途中の任意の段階あるいは重縮合反応の開始直前あるいは重縮合反応途中の任意の段階で反応系への添加することが出きる。特に、アルミニウムないしその化合物は重縮合反応の開始直前に添加することが好ましい。

【0131】本発明の重縮合触媒の添加方法は、粉末状もしくはニート状での添加であってもよいし、エチレングリコールなどの溶媒のスラリー状もしくは溶液状での添加であってもよく、特に限定されない。また、アルミニウム金属もしくはその化合物と他の成分、好ましくは本発明のフェノール系化合物もしくはリン化合物とを予め混合したものを添加してもよいし、これらを別々に添加してもよい。また、アルミニウム金属もしくはその化合物と他の成分、好ましくはフェノール系化合物もしくはリン化合物とを同じ添加時期に重合系に添加しても良いし、それぞれを異なる添加時期に添加してもよい。

【0132】本発明の重合触媒は、アンチモン化合物、チタン化合物、ゲルマニウム化合物、スズ化合物等の他の重合触媒を、これらの成分の添加が前述の様なポリエステルの特性、加工性、色調等製品に問題が生じない添加量の範囲内において共存させて用いることは、重合時間の短縮による生産性を向上させる際に有利であり、好ましい。

【0133】ただし、アンチモン化合物としては重合して得られるポリエステルに対してアンチモン原子として50ppm以下の量で添加可能である。より好ましくは30ppm以下の量で添加することである。アンチモンの添加量を50ppmより多くすると、金属アンチモンの析出が起こり、ポリエステルに黒ずみや異物が発生するため好ましくない。

【0134】チタン化合物としては重合して得られるポリマーに対して10ppm以下の範囲で添加する事が可能である。より好ましくは5ppm以下、さらに好ましくは2ppm以下の量で添加することである。チタンの添加量を10ppmより多くすると得られるレジンの熱安定性が著しく低下する。

【0135】ゲルマニウム化合物としては重合して得られるポリエステル中にゲルマニウム原子として20ppm以

下の量で添加することが可能である。より好ましくは10 ppm以下の量で添加することである。ゲルマニウムの添加量を20ppmより多くするとコスト的に不利となるため好ましくない。

【0136】本発明の重合触媒を用いてポリエステルを 重合する際には、アンチモン化合物、チタン化合物マニ ウム化合物、スズ化合物を1種又は2種以上使用でき る

【0137】本発明で用いられるアンチモン化合物、チタン化合物、ゲルマニウム化合物およびスズ化合物は特に限定はない。

【0138】具体的には、アンチモン化合物としては、 三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、酢酸アンチモン、アンチモングリコキサイドなどが挙げられ、これら のうち三酸化アンチモンが好ましい。

【0139】また、チタン化合物としてはテトラーnープロピルチタネート、テトライソプロピルチタネート、テトラーnーブチルチタネート、テトライソブチルチタネート、テトラーtertーブチルチタネート、テトラシロへキシルチタネート、テトラフェニルチタネート、修酸チタン等が挙げられ、これらのうちテトラーnーブトキシチタネートが好ましい。

【0140】そしてゲルマニウム化合物としては二酸化ゲルマニウム、四塩化ゲルマニウムなどが挙げられ、これらのうち二酸化ゲルマニウムが好ましい。

【0141】また、スズ化合物としては、ジブチルスズオキサイド、メチルフェニルスズオキサイド、テトラエチルスズ、ヘキサエチルジスズオキサイド、トリエチルスズハイドロオキサイド、モノブチルヒドロキシスズオキサイド、トリイソブチルスズアデテート、ジフェニルスズジラウレート、モノブチルスズトリクロライド、ジブチルスズサルファイド、ジブチルヒドロキシスズオキサイド、メチルスタンノン酸、エチルスタンノン酸などが挙げられ、特にモノブチルヒドロキシスズオキサイドの使用が好ましい。

【0142】本発明に言うポリエステルとは、ジカルボン酸を含む多価カルボン酸およびこれらのエステル形成性誘導体から選ばれる一種または二種以上とグリコールを含む多価アルコールから選ばれる一種または二種以上とから成るもの、またはヒドロキシカルボン酸およびこれらのエステル形成性誘導体から成るもの、または環状エステルから成るものをいう。

【0143】ジカルボン酸としては、蓚酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、 テトラデカンジカルボン酸、ヘキサデカンジカルボン酸、1,3ーシクロペンタンジカルボン酸、1,2ーシクロヘキサンジカルボン酸、1,4ーシクロヘキサンジカルボン

酸、2,5ーノルボルナンジカルボン酸、ダイマー酸な どに例示される飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらの エステル形成性誘導体、フマル酸、マレイン酸、イタコ ン酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸または これらのエステル形成性誘導体、オルソフタル酸、イソ フタル酸、テレフタル酸、5ー(アルカリ金属)スルホ イソフタル酸、ジフェニン酸、1,3ーナフタレンジカ ルボン酸、1,4ーナフタレンジカルボン酸、1,5ーナ フタレンジカルボン酸、2,6ーナフタレンジカルボン 酸、2,7ーナフタレンジカルボン酸、4、4'ービフ ェニルジカルボン酸、4、4'ービフェニルスルホンジ カルボン酸、4、4'ービフェニルエーテルジカルボン 酸、1,2-ビス (フェノキシ) エタンーp,p'ージカ ルボン酸、パモイン酸、アントラセンジカルボン酸など に例示される芳香族ジカルボン酸またはこれらのエステ ル形成性誘導体が挙げられる。

【0144】これらのジカルボン酸のうちテレフタル酸およびナフタレンジカルボン酸とくに2,6ーナフタレンジカルボン酸が、得られるポリエステルの物性等の点で好ましく、必要に応じて他のジカルボン酸を構成成分とする。

【0145】これらジカルボン酸以外の多価カルボン酸として、エタントリカルボン酸、プロパントリカルボン酸、ブタンテトラカルボン酸、ピロメリット酸、トリメリット酸、トリメシン酸、3、4、3'、4'ービフェニルテトラカルボン酸、およびこれらのエステル形成性誘導体などが挙げられる。

【0146】グリコールとしてはエチレングリコール、 1、2ープロピレングリコール、1、3ープロピレング リコール、ジエチレングリ コール、トリエチレングリ コール、1、2ーブチレングリコール、1、3ーブチレ ングリコール、2、3ープチレングリコール、1,4ー ブチレングリコール、1、5ーペンタンジオール、ネオ ペンチルグリコール、1,6ーヘキサンジオー  $\nu$ 、1,2ーシクロヘキサンジオール、1,3ーシクロヘキサン ジオール、1,4ーシクロヘキサンジオール、1,2ーシ クロヘキサンジメタノール、1,3ーシクロヘキサンジ メタノール、1,4ーシクロヘキサンジメタノール、1, 4ーシクロヘキサンジエタノール、1,10ーデカメチ レングリコール、1、12ードデカンジオール、ポリエ チレングリコール、ポリトリメチレングリコール、ポリ テトラメチレングリコールなどに例示される脂肪族グリ コール、ヒドロキノン、4,4'ージヒドロキシビスフ ェノール、1,4ービス ( $\beta$ ーヒドロキシエトキシ) ベ ン ゼン、1,4ービス (βーヒドロキシエトキシフェニ ル) スルホン、ビス (p-ヒドロキシフェニル) エーテ ル、ビス (p-ヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (p-ヒドロキシフェニル) メタン、1、2ービス(p ーヒドロキシフェニル) エタン、ビスフェノールA、ビ スフェノールC、2,5ーナフタレンジオール、これら

のグリコールにエチレンオキシドが付加したグリコール、などに例示される芳香族グリコールが挙げられる。 【0147】これらのグリコールのうちエチレングリコール、1, 4 - ブチレングリコール、1, 4 - ブチレングリコール、1, 4 - ブチレングリコール、1, 4 - シクロヘキサンジメタノールが好ましい。

【0148】 これらグリコール以外の多価アルコールとして、トリメチロールメタン、トリメチロールエタン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、グリセロール、ヘキサントリオールなどが挙げられる。

【0149】ヒドロキシカルボン酸としては、乳酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、ヒドロキシ酢酸、3ーヒドロキシ酪酸、pーヒドロキシ安息香酸、pー(2ーヒドロキシエトキシ)安息香酸、4ーヒドロキシシクロへキサンカルボン酸、またはこれらのエステル形成性誘導体などが挙げられる。

【0150】環状エステルとしては、 $\epsilon$ -カプロラクトン、 $\beta$ -プロピオラクトン、 $\beta$ -メチル- $\beta$ -プロピオラクトン、 $\delta$ -バレロラクトン、グリコリド、ラクチドなどが挙げられる。

【0151】多価カルボン酸もしくはヒドロキシカルボン酸のエステル形成性誘導体としては、これらのアルキルエステル、酸クロライド、酸無水物などが挙げられる。

【0152】本発明で用いられるポリエステルは主たる 酸成分がテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体 もしくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形 成性誘導体であり、主たるグリコール成分がアルキレン グリコールであるポリエステルが好ましい。

【0153】主たる酸成分がテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体もしくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体であるポリエステルとは、全酸成分に対してテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体とナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体を合計して70モル%以上含有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは80モル%以上含有するポリエステルであり、さらに好ましくは90モル%以上含有するポリエステルである。

【0154】主たるグリコール成分がアルキレングリコールであるボリエステルとは、全グリコール成分に対してアルキレングリコールを合計して70モル%以上含有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは80モル%以上含有するポリエステルであり、さらに好ましくは90モル%以上含有するポリエステルである。ここで言うアルキレングリコールは、分子鎖中に置換基や脂環構造を含んでいても良い。

【0155】本発明で用いられるナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体としては、1.3ーナフタレンジカルボン酸、1.4ーナフタレンジカルボン酸、1.5ーナフタレンジカルボン酸、2.6ーナフタ

レンジカルボン酸、2,7ーナフタレンジカルボン酸、 またはこれらのエステル形成性誘導体が好ましい。

【0156】本発明で用いられるアルキレングリコールとしては、エチレングリコール、1、2ープロピレングリコール、1、3ープロピレングリコール、1、2ーブチレングリコール、1、3ーブチレングリコール、2、3ーブチレングリコール、1、4ーブチレングリコール、1、5ーペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、1、6ーへキサンジオール、1、2ーシクロへキサンジオール、1、3ーシクロへキサンジメタノール、1、3ーシクロへキサンジメタノール、1、3ーシクロへキサンジメタノール、1、10ーデカメチレングリコール、1、12ードデカンジオール等があげられる。これらは同時に2種以上を使用しても良い。

【0157】本発明のポリエステルとしてはポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレート、ポリ(1.4ーシクロへキサンジメチレンテレフタレート)、ポリエチレンナフタレート、ポリプチレンナフタレート、ポリプロピレンナフタレートおよびこれらの共重合体が好ましく、これらのうちポリエチレンテレフタレートおよびこの共重合体が特に好ましい。

【0158】また、本発明におけるポリエステルの固有 粘度は $0.4\sim1.2$ dl/gであることが好ましく、0.4dl/g未満ではポリエステル混繊糸とした時の 強力に欠ける。逆に1.2dl/gを超えるポリマーを 作製するには固相重合に長時間を有するためコストアップとなり好ましくない。より好ましくは、 $0.4\sim0.8$ dl/g、さらに好ましくは $0.4\sim0.7$ dl/g である。

【0159】本発明のポリエステル混繊糸のすくなくとも一部を構成するポリエステル繊維は常法の溶融紡糸法により製造することが可能であり、紡糸・延伸を2ステップで行う方法及び1ステップで行う方法が採用できる。さらに、上記混繊糸は少なくとも2種以上の染色性の異なる繊維から構成されているものや、繊度や糸断面などが異なる繊維から構成されている混繊糸を含み、さらには異収縮混繊糸であることが好ましく、自己伸長混繊糸であることがより好ましい。それらの製造方法は従来より公知の繊維製造方法がすべて適用できるものである。

## [0160]

【実施例】以下、本発明の構成と効果を実施例に基づいて説明するが、本発明は、もとよりこれらの実施例に限定されるものではない。

【0161】以下、本発明で用いた評価方法を以下に示す。

## 〔評価方法〕

1)固有粘度(IV)

ボリエステルをフェノール/1, 1, 2, 2-テトラクロロエタンの6/4 (重量比)混合溶媒を使用して溶解し、温度30℃にて測定した。

【0162】2) 熱安定性パラメータ(TS)

TS=0. 245 { [IV]  $_{f2}^{-1.47}$  - [IV]  $_{i}$ 

【0163】3)熱酸化安定性パラメータ(TOS)溶融重合したIVが約0.65dl/gのPETレジンチップを冷凍粉砕後130℃で12時間真空乾燥したもの0.3gをガラス試験管に入れ70℃で12時間真空乾燥した後、シリカゲルで乾燥した空気下で230℃、15分間加熱した後のIVから、上記したTSと同じ下記計算式を用いて求めた。ただし、[IV], および[IV], はそれぞれ加熱試験前と加熱試験後のIV(d1/g)を指す。

TOS=0. 245 { [IV]<sub>f1</sub>  $^{-1.47}$  - [IV]<sub>i</sub>  $^{-1.47}$  }.

【0164】4)耐加水分解性パラメータ(HS)溶融重合して得られた固有粘度が約0.65d1/g(試験前; $[IV]_i$ )のPETレジンチップを常法により冷凍粉砕し、その1gを純粋100m1と共にビーカーに入れ、密閉系にして130 Cに加熱、加圧した条件下に6時間攪拌した。試験後のPETについてIVを測定し( $[IV]_{f2}$ )、以下の式により耐加水分解性パラメータ (HS) を求めた。

 $HS = 0.245 \{ [IV]_{f2}^{-1.47} - [IV]_{i}^{-1.47} \}$ 

【0165】5) カラーデルタb値パラメーター(Δ b)

溶融重合して得られた I Vが約0.65 d 1/gのPE Tレジンチップを用い、色差計(東京電色(株)製)を使用して、ハンターの b 値として測定し、三酸化アンチモンをPETの酸成分に対してアンチモン原子として0.05 m o 1%使用して重合したPETの b 値を引いて求めた。

【0166】6)溶液ヘーズ値(Haze)

溶融重合したIVが約0.65d1/gのPETレジンチップをpークロロフェノール/1,1,2,2ーテトラクロロエタンの3/1混合溶媒(重量比)に溶解して8g/100mlの溶液とし、日本電色工業株式会社濁度計NDH2000を用いて室温で測定した。測定方法はJIS規格JIS-K7105に依り、セル長1cm

のセルを用いて、溶液の拡散透過光(DF)と全光線透過光(TT)を測定し、計算式

Haze(%) = (DF/TT)  $\times$ 100 よりHaze(%)を求めた。

【0167】7)紡糸時、延伸時および混繊時の操業性 評価、

紡糸時の操業性は8ノズル14日間の糸切れ件数、延伸 時の操業性は連続操業の間に糸切れ下錘数から評価し た。

〇:長期連続生産可能

△:連続生産可能

×: 生産不可

【0168】8)繊維の破断強度、破断伸度 オリエンテック社製テンシロンを用いて、測定試料長20cm、クロスヘッドスピード200mm/分にて、破 断強度、破断伸度を求め、繰り返し5回測定した値の平 均値で評価した。

【0169】9) 乾熱160℃における収縮率(SHD)

まず試料に1/33 (グラム/デシテックス)の荷重を掛け、その長さL0 (mm)を測定する。次いで上記荷重を取り除き、試料を乾燥機に入れて乾熱160℃で30分間乾燥する。その後冷却し、再度1/33 (グラム/デシテックス)の荷重を掛けてその長さL1 (mm)を測定する。上記L1, L2 を次式に代入し、乾熱収縮率(SHD)を算出する。尚、測定は5回行い、その平均値をもって乾熱収縮率とする。

SHD (%) =  $(L0 - L1) / L0 \times 100$ 

【0170】(実施例1)撹拌機付きの電熱線ヒーター 式2リッターステンレス製オートクレーブを使用し、高 純度テレフタル酸とエチレングリコールから常法に従っ て製造したビス(2-ヒドロキシエチル)テレフタレー トおよびオリゴマーの混合物に対し、重縮合触媒として アルミニウムアセチルアセトネートの2.5g/1のエ チレングリコール溶液をポリエステル中の酸成分に対し てアルミニウム原子としてO. 015mol%とフェニ ルホスホン酸ジメチルの10g/1のエチレングリコー ル溶液を酸成分に対してフェニルホスホン酸ジメチルと して0.03mo1%、および酢酸リチウム二水和物5 0g/1のエチレングリコール溶液を酸成分に対してリ チウム原子として0.025mo1%加えて、窒素雰囲 気下常圧にて245℃で10分間撹拌した。次いで50 分間を要して275℃まで昇温しつつ反応系の圧力を徐 々に下げて13.3Pa(0.1Torr)としてさら に275℃、13.3Paで重縮合反応を行った。

【0171】ポリエチレンテレフタレートのIVが0.65d1/gに到達するまでに要した重合時間(AP)は80分であり、重縮合触媒は実用的な重合活性を有するものであった。

【0172】また、上記の重縮合にて得られたIVが

0.65dl/gのポリエチレンテレフタレートを常法に従ってチップ化した。このPETレジンチップを用いて溶融試験を行い熱安定性パラメータ(TS)を求めた。TSは0.18であり、熱安定性は良好であった。【0173】前記チップ化したPETレジンを常法に従って粉砕し、粉末を使用して加熱試を行い熱酸化安定性パラメータ(TOS)を求めた。TOSは0.07であり、本発明の重縮合触媒を使用して得られたPETは熱酸化安定性にも優れたものであった。

【0174】また、前記チップ化したPETレジンを用いてカラーb値を求めた。カラーb値は4.1であった。同様に前記チップ化したPETレジンを用いて溶液へ一ズ値(Haze)を求めた。Hazeは0.1であった。

【O175】溶融重合で得られたPETレジンチップを 乾燥後、溶融押出機に供給し、孔径0.24 mmΦのオ リフィスを18個有する紡糸口金から288℃で吐出さ せ、常法に従って冷却、オイリング後、3000m/分 で引き取った。その高配向未延伸糸を鞘糸として引き続 き、予熱ローラー80℃、セット温度150℃で1.6 5倍に延伸して30デシテックス、18フィラメントの ポリエステル延伸糸を得た。 鞘糸の乾熱収縮率は6%で あった。一方芯糸として予熱ローラー80℃、ヒートセ ットしないで1.65倍に延伸して30デシテックス、 18フィラメントのポリエステル延伸糸を得た。 芯糸の 乾熱収縮率は20%であった。それぞれの糸を引き揃え 500m/minでインタレース混繊を行い、60デシ テックス36フィラメントのポリエステル混繊糸を得 た。紡糸および延伸での操業性は非常に良好であり、混 **繊操業性も良好であった。得られた糸の力学特性も衣料** 用途に使用するには何ら問題のないものであった。

【0176】(実施例2)重縮合触媒としてアルミニウ ムアセチルアセトネートの2.5g/1のエチレングリ コール溶液をポリエステル中の酸成分に対してアルミニ ウム原子として0.015mol%および酢酸コバルト (11)四水和物50g/1のエチレングリコール溶液を 酸成分に対してコバルト原子として0.005mo1% 加えて重縮合反応を行い得られたPETレジンチップを 乾燥後、溶融押出機に供給し、孔径0.18mmΦのオ リフィスを18個有する紡糸口金から290℃で吐出さ せ、常法に従って冷却、オイリング後、3000m/分 で引き取った。その高配向未延伸糸を鞘糸として引き続 き、予熱ローラー80℃、ヒートセットしないで1.5 5倍に延伸して20デシテックス、18フィラメントの ポリエステル延伸糸を得た。該ポリエステル延伸糸を1 90℃の非接触ヒーターにリテンションタイム0.06 秒でオーバーフィード率50%で通過させ、巻き取り直 前に実施例1の芯糸と引き揃えインタレース混繊加工に より、60デシテックス36フィラメントのポリエステ ル混繊糸を得た。なお弛緩熱処理した鞘糸の熱収縮率は -4%であり、自己伸長性を示した。紡糸および延伸で の操業性は非常に良好であり、混繊操業性も良好であっ た。得られた糸の力学特性も衣料用途に使用するには何 ら問題のないものであった。

【0177】(実施例3)重縮合触媒としてアルミニウ ムアセチルアセトネートの2.5g/1のエチレングリ コール溶液をポリエステル中の酸成分に対してアルミニ ウム原子として0.01mol%および酢酸リチウム二 水和物50g/1のエチレングリコール溶液を酸成分に 対してリチウム原子として0.1m01%加えて重縮合 反応を行い得られたPETレジンチップを乾燥後、溶融 押出機に供給し、従来公知の方法に従って84デシテッ クス24フィラメントの異形度3の三葉断面繊維と55 デシテックス48フィラメントの中空率20%の中空繊 維をそれぞれ三葉断面繊維と中空断面繊維のオーバーフ ィード率比が30%と5%とする異供給空気混繊によ り、ループ混繊糸を得た。紡糸および延伸での操業性は 非常に良好であり、混繊操業性も良好であった。得られ た糸の力学特性も衣料用途に使用するには何ら問題のな いものであった。

【0178】(比較例1)触媒として、三酸化アンチモンを、添加量がPET中の酸成分に対してアンチモン原子として0.05mol%になるように使用した以外は実施例1と同様の操作を行った。APは65分、TSは0.22、TOSは0.01であり、これらの物性については優れたものであった。また、得られたポリエステルを実施例1と同様に溶融紡糸した際の糸切れおよび延伸時の糸切れ率は実施例に比べて劣るものであった。

【0179】また、比較例1のチップ化したPETレジンを用いてカラーb値を求めた。カラーb値は1.1であった。実施例 $1\sim3$ のカラーb値に対し $\Delta b$ <4.0であった。

【0180】 【表1】

	111	Webn & Apa	¥0¥	T S TOS		HS	<u>.</u>	Haze	***	阳丰		<b>大公米</b>
				•					世帯は	<b>海里性</b>	<b>海線性 強素性 接氧性 氰</b>	
本位型	★16個1 742=547454714→ 0.015 80	0.015		0.18	0.18 0.07 0.07	0.07	4.1 0.1		0	0	0	0
	71_SHAWARD SYL	8										
	を開りすうムーンたびの他	20.02						- 1				
東斯伽2	東海伽2 7ルミニウムアセチルアセトキート 0.015	0.015	121	0.48	0.48 0.04 0.12 -0.5 0.4	0.12	ტ ზ		0	◁	<u></u>	
	新疆21/18 (11)四本 0.00S	0.005										
	245							1				
発育(13)	お味の3 762=947セチルアセトキート 0.01 53	0.0		0.21	0.21 0.17 0.13 5.5 3.6	0.13	e.		0	٥	2_	<b>-</b>
	■ 10.1   14.1   10.1	-:								1	1	
于14年	中華の   二個化プタシ	0.05		0.22	0.01	0.05	1.1	0.22 0.01 0.05 1.1 0.4 X		×	×	×
			ļ									
1	MANAGE AND ASSESSMENT OF THE ABOUT	1	A THE PARTY IN	Page 4								

**み.s.a.の6/t959・0~A.**::※ ソン化

【0181】また、重合触媒として下記のリン化合物 A、B及び下記方法により得られたリン化合物のアルミニウム塩を使用しても上記実施例と同様の効果が得られた。リン化合物Aの構造式は下記式のとおり。

【0182】 【化65】

【0183】リン化合物Aの構造式は下記式のとおり。 【0184】 【化66】

【 O 1 8 5 】 (リン化合物のアルミニウム塩の合成例) 0-ethyl 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylphosphon ateのアルミニウム塩(アルミ塩A)の合成

【0186】1.Sodium(0-ethyl 3,5-di-tert-butyl-4-h ydroxybenzylphosphonate)の合成

50%水酸化ナトリウム水溶液6.5g (84mmol) とメタノール6.1mlの混合溶液中にdiethyl (3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzyl) phosphonate 5g (14mmol) のメタノール溶液6.1mlを加え、窒素雰囲気下24時間加熱還流を行った。反応後、反応混合物を冷却しながら濃塩酸7.33g (70mmol) を加え、析出物をろ取、イソプロパノールで洗浄後、ろ液を減圧留去した。得られた残渣を熱イソプロパノールに溶解させ、不溶分をろ取し、イソプロパノールを減圧留去後、残渣を熱ヘプタンで洗浄、乾燥してSodium(0-ethyl 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylphosphonate) を3.4g (69%) 得た。

形状:白色粉体

融点: 294-302℃ (分解)

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO},\,\delta):$  1.078(3H, t, J=7Hz), 1.354 (18H, s), 2.711(2H, d), 3.724(2H, m, J=7Hz), 6.626(1H,

s), 6.9665(2H, s)

元素分析(カッコ内は理論値): Na 6.36%(6.56%), P 9.18%(8.84%)

【0187】2.0-ethyl 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxy benzylphosphonateのアルミニウム塩(アルミ塩A)の合成

室温で攪拌下のSodium(0-ethyl 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybenzylphosphonate) 1g (2.8mmol) の水溶液7.5 ml に硝酸アルミニウム9水和物 364mg (0.97mmol) の水溶液5mlを滴下した。3時間攪拌後、析出物をろ取、水洗、乾燥して0-ethyl 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxybe nzylphosphonateのアルミニウム塩を860mg得た。

形状:白色粉体 融点:183-192℃ 【0188】

【発明の効果】本発明によると熱安定性に優れるととも に環境面からの安全性にも優れたポリエステル混繊糸を 供給することを可能にした。

## フロントページの続き

(72)発明者 形舞 祥一

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡 績株式会社総合研究所内 Fターム(参考) 4J029 AA01 AA02 AA03 AB04 AC01 AC02 AE02 BA02 BA03 BA04

BAO5 BAO7 BAO8 BAO9 BA10 BBO5A BBO9A BB10A BCO5A BCO6A BDO3A BDO4A BFO9 BF18 CAO2 CAO3 CAO4 CAO5 CAO6 CAO9 CBO4A CBO5A CBO6A CCO3A CCO5A CCO6A CDO3 CF14 CF15 EAO2 EAO3 EBO5A EGO2 EGO3 EGO5 EGO7 EGO9 HAO1 HBO1 JB191 JC541 JC551 JC561 JC571 JF221 JF451

4L035 BB33 BB59 BB89 BB91 CC11 DD15 EE02 GG02

4L036 MA05 MA33 MA39 MA40 PA01 PA03 PA33 PA46 RA03 UA08 UA26